# <sup>19</sup> 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# <sup>®</sup> 公開特許公報(A)

昭59-82090

⑤Int. Cl.³ C 12 P 7/42	識別記号	庁内整理番号 6760-4B	砂公開 昭和	和59年(1984) 5 月11日
17/02 //(C 12 P 7/42		7258—4 B	発明の数	17
//(C 12 P 7/42 C 12 R 1/66)		6760—4B	審査請求	未請求
(C 12 P 7/42 C 12 R 1/72)				
(C 12 P 7/42		6760—4 B		
C 12 R 1/78 )		6760—4 B		(全 7 頁)

図ガンマーデカラクトンの製造方法

②特 願 昭58-164888

②出 願 昭58(1983)9月6日

優先権主張 劉1982年9月27日 劉世界知的所 有權機関(WO)・米国(US)

@PCT/JUS82/01323

⑦発 明 者 モハマド・アイ・フアーブド アメリカ合衆国08540ニュー・ ジヤージー・プリンストン・メ ドー・レイン1エイチ

⑪出 願 人 フリッチエ・ダッジ・アンド・ オルコット・インコーポレイテ イド

アメリカ合衆国10011ニュー・ ョーク・ニュー・ョーク・ナイ ンス・アベニュー76

⑩代 理 人 弁理士 宇佐見忠男

最終頁に続く

明 和 雪

発明の名称
 ガンマーデカラクトンの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. カスターオイルの存在下において、カスターオイルを加水分解し得る微生物を培養もしくは 脾置すること、そして得られた加水分解物のβ 一酸化を行ない r - ハイドロキンデカン酸を生 成することからなる光学活性 r - ハイドロキン デカン酸の製造方法
- 「特許請求の範囲1.」による方法において、 該徴生物はアスペルギルスオリザエ、カンジタ ルゴザ、ゲオトリクムケレバーニー、もしくは ヤロウィアリポリチカである。
- 「特許請求の範囲 1.」による方法において、 該「ハイドロギンデカン酸は原位酸(インサイチュー)でラクトン化され「ハデカラクトン

を生成し、そして得られた r - デカラクトンは 回収される。

- 4. 「特許請求の範囲 1.」による方法において、 該 r - ハイドロキンデカン酸は回収され、そし てラクトン化されて r - デカラクトンを生成す る。
- 5. 「特許請求の範囲 1.」による方法において、 該微生物の培養もしくは解値の間にコオキシダントが添加されもしくは存在せられる。
- 6. カスターオイル加水分解物の存在下において、
  カスターオイル加水分解物のβー酸化を行ない
  得る酸生物を培養もしくは解慮して r ーハイド
  ロキンデカン酸を生成することからなる光学活
  性 r ーハイトロキンデカン酸の製造方法
- 7. 「将許請求の範囲 6.」による方法において、 該徴生物はハンセヌラサチュルヌス、カンジダ

(1)

ギリエルモンディ、カンジダアルビカンス、カンジダクルセイ、カンジダバラクルセイ、カンジダバラクルセイ、カンジグアシュードトロピカリス、カンジダステラトイデア、カンジダトロピカリス、アスペルギルスオリザエ、カンジダルゴザ、ゲオトリクムクレバーニー、もしくはヤロウィアリポリチカであるo

- 8. 「特許請求の範囲 6.」による方法において、 該 r - ハイドロキシデカン酸は原位催(インサイチュー)でラクトン化され r - デカラクトン を生成し、そして得られた r - デカラクトンは 回収される。
- 9. 「特許請求の範囲 6.」による方法において、 該 r - ハイドロキンデカン酸は回収され、そし てラクトン化されて r - デカラクトンを生成する。
- 10. 「特許請求の範囲 6.」による方法において、

(3)

- 13. 「特許額求の範囲11.」による方法において、 該リバーゼ酵素は微生物、膵臓、歯類、もしく はイーストに起因するものである。
- 14. 「特許請求の範囲11.」による方法において、 該アーハイドロキシデカン酸は原位酸(インサイチュー)でラクトン化されアーデカラクトン を生成し、そして得られたアーデカラクトンは 回収される。
- 15. 「特許請求の範囲11.」による方法において、 該ァーハイドロキシデカン酸は回収され、そし てラクトン化されてァーデカラクトンを生成する。
- 16. 「特許請求の範囲11.」による方法において、 該微生物の培養もしくは辨償の間にコオキンダ ントが添加されもしくは存在せられる。
- 17. カスターオイルとコオキシダントの存在下に

鼓微生物の培養もしくは解催の間にコオキンダントが添加されもしくは存在せられる。

- 11. リパーゼを用いてカスターオイルを酵菜的に加水分解して酵菜的加水分解物を生成すること、そして該加水分解物の存在下において該酵菜的加水分解物のβー酸化を行ない得る微生物を培養もしくは解慮して r ハイドロキンデカン酸を生成することからなる光学活性 r ハイドロキンデカン酸の製造方法
- 12. 「特許請求の範囲 11」による方法において、 該欲生物はハンセヌラサチュルヌス、カンジダ ギリエルモンディ、カンジダアルビカンス、カ ンジダクルセイ、カンジダバラクルセイ、カン ジダブシュードトロピカリス、カンジダステラ トイデア、カンジダトロピカリス、アスペルギ ルスオリザエ、カンジダルゴザ、ゲオトリクム クレバーニー、もしくはヤロウィアリポリチカ である。

(4)

おいてヤロウィアリポリチカを発酵してァーハイドロキシデカン酸を生成すること、そして眩発酵培地のpHを調節して原位値(インサイチュー)においてァーハイドロキシデカン酸をラクトン化してァーデカラクトンを形成すること、そして酸ァーデカラクトンを回収することからなる光学活性ァーハイドロキシデカン酸の生成方法

### 8. 発明の詳細な説明

本発明は光学活性 アーデカラクトンの製造のための 微生物学的方法に関するものである。光学活性ラクトンの製造に対するより良い方法に対する 検討において可成りの時間と努力とが微生物学者によって 数やされて来た。米国特許第3,076,750 号はケトカルボン酸の微生物学的 登元によるある 穏の光学活性ラクトンとそれらに相当するハイドロキシカルボン酸の製造方法を開示した。ある 値のカンジダ 横によるリンノレイン酸の代謝はオクイ等によって研究され、彼等はアーハイドロキシデカン酸はリンノレイン酸の酸化 卵 線における中

間体であるととを示した(J. Biochemistry, 54,536~540,1963)。しかしながら使用され得る務質の量を制限する発酵の完了時におけるアーハイドロキシデカン酸の代謝およびリシノレイン酸の微生物に対する器性のために、発酵増地からはほんの痕跡程度の量のアーハイドロキシデカン酸しか回収されなかった。

カスターオイルの存在下において本発明はカスターオイルを加水分解し得る酸生物を培養もしくは 解似すること、そして得られた加水分解物の りー酸化を行ない r ーハイドロキンデカン酸を生成することからなる光学活性 r ーハイドロキンデカン酸の 製造方法を提供するものである。

他の実施態様においては、本発明はリパーゼを 用いてカスターオイルを酵素的に加水分解して酵 業的加水分解物を生成すること、そして該加水分 解物の存在下において酵素的加水分解物のβー酸 化を行ない得る微生物を培養もしくは孵置して r

(7)

登もしくは解促すること、そして得られた加水分解物のβー酸化を行なうこと、もしくはカスターオイルの加水分解物のβー酸化を行ない得る微生物、もしくはカスターオイルの酵素的加水分解物のβー酸化を行ない得る微生物を培染もしくは解雌することを包含する。基質としてのカスターオイルもしくはカスターオイル加水分解物は工程中に用いられる微生物によって決定せられる。工程における収益を向上せしめるためにコオキシダントが培地に添加される。

- ハイドロキシデカン酸を生成することからなる 光字活性 r - ハイドロキシデカン酸を製造する方 法を提供する。

更に他の実施感様においては、 本発明はカスターオイルの存在下においてカスターオイルを加水 分解し得る微生物およびカスターオイル加水分解 物のβー酸化を行ない得る微生物を培養もしくは 解じして r ~ ハイドロキシデカン酸を製造することからなる光学活性 r - ハイドロキシデカン酸を 製造する方法を提供するo

以下に本発明を詳細に説明する。

上配したように本発明はラクトン化によって任意にアーデカラクトンに変換し得る光学活性アーハイドロキンデカン酸の製造のための発酵工程を提供する。適用される本発明の契施健様によれば、該発酵工程はカスターオイルもしくはカスターオイル加水分解物基質の存在下において適当な培地で、カスターオイルを加水分解し得る減生物を培

(8)

ゴザ、ゲオトリクムクレバーニーもしくはヤロウ ィアリポリチカ、(以前はサッカロミコプシスリ ポリチカとして知られ、殷近まではカンジダリポ リチカとして知られていた)、特に望ましいもの はヤロウィアリポリチカである。 カスターオイル 加水分解物のβ-酸のみに用いられる微生物とし て望ましいものはハンセヌラサチュルヌス、カン ジダギリエルモンディ、カンジダアルピカンス、 カンジダクルセイ、カンジダパラクルセイ、カン ジダブシュードトロピカルス、カンジダステラト イデア、カンジダトロピカリス、アスペルギルス オリザエ、カンジタルゴザ、ゲオトリクムクレバ ーニー、もしくはヤロウィアリポリチカ、特に望 ましいものはカンジダギルエルモンディであるo リパーゼとカスターオイルとの結合において用い られる微生物として望ましいものはハンセヌラサ チュルヌス、カンジダギリエルモンディ、カンジ ダアルピカンス、カンジダクルセイ、カンジダバ ラクルセイ、カンジダブシュードトロピカリス、 カンジダステラトイデア、カンジダトロピカリス、 アスペルギルスオリザエ、カンジダルゴザ、ゲオトリクムクレバーニー、もしくはヤロウィアリボリチカ、特に望ましいものはカンジダギリエルモンディである。一般的にいかなるタイブのリパーゼ酵素も被生物、膵臓、菌類、もしくはイーストに起因するものを含めてカスターオイルを加水分解するために用いられる。

本発明の工程における被生物と共に用いられるリパーゼにおいて、 該酵素的加水分解物の形成は 該工程において用いられるリパーゼの量を限定することによって調節せられる。 これは加水分辨物 の過剰量の存在に帰因する 毒性を回避するであろう。 要求されるリパーゼの適当な 量は好都合なことに 実験によって見出され、 そしてリパーゼと用いられる 微生物と 培地状態に 左右されるであろう。リパーゼを用いる加水分解は同一の 反応容器において発酵と同時に行われることが 最も 望ましい。しかしながら該加水分解はもし適当な分量が該加水分解物の 報性効果を回避するためにとられるな

(11)

のである。適当な炭素顔としては例えばグルコー ス、ガラクトース、L-ソルポース、マルトース、 シュークロース、セロピオース、トレハロース、 L-アラビノース、L-ラムノース、エタノール、 グリセロール、 Lーエリスリトール、 Dーマンニ トール、ラクトース、メリビオース、ラフィノー ス、メレリトース、デンブン、D-キシロース、  $D-\mathcal{V}\mathcal{N}$   $\mathbf{V}$   $\mathbf{V}$ 乳酸、クエン酸、およびコハク酸がある。 適当な 窒素顔としては例えばペプトン、肉抽出物、ィー スト抽出物、コーン投資液、そしてカゼイン、尿 紫、アミノ酸、もしくは例えば硝酸塩、ニトリル、 および無機アンモニウム塩のような無機化合物を 含む鼠衆がある。 適当な無機塩としては例えば燐 酸塩、マグネシウム、カリウム、カルシウム、ナ トリウムがある。 該培地媒体中の上配栄養素は所 選なれば例えばビタミン B グループの一種もしく は二種以上、および/または例えば Fe 、 Mo 、 Cu 、 Mn 、 B のような一種もしくは二種以上の 痕跡ミネラルによって補強される。 しかしながら

らば発酵に先立って行われることも出来よう。カスターオイルが本発明において用いられる時、 粒性に対する心配はドリグリセライドが生物に対して非専性であるために解消せられる。 加りるに 基 貫としてのカスターオイルおよびカスターオイル 加水分解物の使用はカスターオイルの加水分解にもとづく他の脂肪酸の存在のために効率が向上した工程に対してコオキシダントを提供する。

被生物が用いられる形態は放要なものではない。 それらは例えば細胞とそれに調和する栄養液とを 含む培地(懸濁液)として、もしくはパッファー 溶液中に懸濁された細胞の形状で用いられ得る。 それらの細胞もしくは酵素抽出物はその後転移を 行なうために用いられる適当な間体支持体に固定 される。

培地感陶液は適当な媒体に微生物を接種すると とによって調製される。適当な媒体とは炭素療、 窒素源、無機塩、および成長因子を含んでいるも

(12)

該工程は例えばイースト抽出物の小魚が媒体に添加せられる場合にはビタミンもしくは痕跡ミネラルは必要でない場合があるようにビタミンを含まない媒体においても遂行せられる。

彼生物の培逖は望ましくは好気条件下において 固定培地もしくは液中培地(例えば振盪培地、発 酵僧)として行われる。 PH 領域は約3.5 から約8.0 そして超ましくは約4.0 から約7.5 の範囲が 適当である。 該 PH は例えば水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、水酸化カルシウム、 炭酸カルシ ウムのような無機もしくは有機塩逃の添加によっ て、 イオン交換樹脂によって、 もしくは燐酸塩も しくはフタル酸塩のようなパッファーの添加によっ での間、 望ましくは約20 でから30 での範囲で 維持されることが適当である。

本第明による方法は基質としてのカスターオイルもしくはカスターオイル加水分解物を培養の始

まりに唯一の炭素族として培地媒体に添加することによって好都合に行われる。それに代えて基質には例えばデキストロースのような他の炭素族を相合せて培養の間もしくは培養が完了した時に添加してもよい。媒体中の基質の量、水準、もしくは健康は積々に設定される。例えば、加水分解されたカスターオイルの場合には約0.3 多から約5 もの水準の媒体が最初形成されるかもしくは発酵の過程の間に添加されるが、一方では実質的に如何なる水準のカスターオイルでも用いられる。

反応時間は培地媒体の組成および悲質機災化よって個々に変化する。一般的には振盪フラスコ塔体では微生物と培地媒体の組成によって約2時間から約240時間を要する。しかしながら発酵僧が用いられる場合には発酵時間は約100時間もしくはそれ以下に短縮されるであるう。

該発酵は培袋液から単離された微生物の細胞を 用いるかまたは本質的に知られている手段で細胞

44

くは大豆油のような通常の消泡剤は泡出ちを胸節 するために用いられることが出来る。

基質の転移は例えば GLC、TLC、HPLC、IR、 および NMR のような機準的な分析手法を用いて 監視することが出来る。もし落質の急速な消滅が 観察されたならば、微生物の転移能力を最大にす るために更に蒸質が添加される。該解做は一般的 に基質のすべてが培地媒体から消滅した時に終了 する。

から単離された酵素抽出物によって行われるでもろう。との場合、酸発解は例えばバッファー裕液、 生埋的食塩水、新鮮な栄養液、もしくは水のよう な水性溶液の中において好都合に行われることが 出来る。単離された制胞もしくは酵素抽出物は固 体支持体上に固定されそして所望の転移が生きている敬生物の無存在下に行われる。該基質の転移 は徴生物の突然変異体によって行われる。かよう な突然変異体は例えば細胞をUVもしくはX額、 もしくは例えばアクリジンオレンジのような通常 の突然変異誘発製固物質に曝解することのような この技術分野においてはよく知られている方法に よって容易に得られることが出来る。

一般的には基質が媒体に直接添加される。例えば Tween 80 (ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート)のような界面活性剤もしくは分散剤がまた基質の水性懸褐液に添加される。例えばシリコンオイル(例えば UCON)、ポリアルキレングリコール誘導体、トウモロコシ油、もし

(16)

加熱せられ、上記加熱によってァーハイドロキシデカン酸はアーデカラクトンに変換する。該アーデカラクトンはその後回収され通常の手法によって精製される。もし該アーハイドロキシデカン酸が回収されたならば、既知の方法によってラクトン化されるであろう(例えば I. L. Finar , Organic Chemistry, 6th ed., Vol. 1 p 469(1973) 参照)。

下記の奥施例は奥施に際して望ましい本発明の 奥施娘様を脱明するために役立つものであるが、 本発明の範囲を限定することを意味するものでは ない。特に記述されない限り、追趾はグラム、温 腰は摂氏、圧力はmx Hg である。

# 奥施例1

2 多牛肉抽出物の100 ml と 0.02 あ Tween 8 0 を含むフラスコは120℃ 20 分間のオートクレーブ処理された。 舷媒体にはその後媒体の1 ml めたり10 7細胞数のヤロウィアリポリチカ(サ

ッカロミコブシスリボリチカ)が接種されそして 109 のカスターオイルが添加された。 該培地は ロータリーシェイカー(200 rpm )上で26 C、 1 週間解醛された。 該媒体の pH は時々 6.5~7.0 に調節された。 該発酵期間の終りに該媒体の pH は鉱酸の添加によって1.5 に調節されそして該混合物は100 C で10分間加熱せられた。 冷却後、有機生成物はヘキサンで抽出せられ、 そしてヘキサンは蒸発せられ、 そして残渣は蒸溜せられて GLC 純度90 5の r - デカラクトンが0.619 得られた。

#### 與施例 2

0.059 のデカン酸が日毎添加されること以外 は実施例1 に記載されたと同様を方法と材料とが 用いられた。GLC 純度92%のァーデカラクト ンが 0.699 得られた。

#### 奥施例3

カンジダキリエルモンディが用いられそして3

09

微生物としてアスペルギラスオリザエが用いられそして39のカスターオイルが添加されること以外は実施例1に記載されたと同様な方法と材料とを用いることによって所望の生成物 r - デカラクトン(0.869/L)が得られた。

## 契施例7

徴生物としてゲオトリクムクレバーニーが用いられそして3gのカスターオイルが添加されること以外は実施例1に配載されたと同様な方法と材料とを用いることによって所留の生成物rーデカラクトン(0.2g/L)が得られた。

## 契施例8

微生物としてカンジダギリエルモンディが用いられそして媒体の各100℃ に対して100℃ のリバーゼ (ステアプシン、 Nutritional Biochem Corp.)が添加されること以外は実施例1に記載されたと同様な方法と材料とを用いることによって所報の生成品ァーデカラクトンが

9のカスターオイル加水分解物が添加されること 以外は実施例1に配収されたと同僚な方法と材料 とが用いられた。349収率で所選の生成物 r -デカラクトンが得られた。

#### 契施例4

カスターオイルと共にリバーゼが添加されると と以外は実施例1に記載されたと同様な方法と材料とを用いることによって所望の生成物 r - デカラクトンが得られた。

### 奖施例5

例えばC.アルビカンス、C.クルセイ、C.バラクルセイ、C.ブシュードトロピカリス、C.ステラトイデア、C.トロピカリス等のカンジダ属の他のものが用いられること以外は実施例1、2、3に記載されたと間係な方法と材料とを用いることによって所望の1-デカラクトンが得られた。

奖励例6

(24)

得られた。

本発明は上記の如く説明されているけれども、 同様なことが様々の方法で変化され得ることは明 白であろう。かような改変は本発明の精神および 範囲から逸脱するものと解釈されてはならないし 又これらすべての変更は前述の特許請求の範囲に 含まれるものである。

> 特許出願人 フリッチェ ダッジ アンド オルコット インコーポレイティド

代 埋 人 字 佐 見 忠 :



第1頁の続き ②発 明 者 ブライアン・ジエイ・ウイリス アメリカ合衆国07446ニユー・ ジヤージー・ラムゼイ・グース ・コープ・レイン5